

©Derwent Information

Use of new and known N-acylated pyroglutamic acid derivs. - as activator for inorganic peroxy cpds., in bleaching, washing, cleaning and disinfecting compans,

Patent Number: DE4338922

nal patents classification : C11D-003/39 A01N-059/00 A61L-002/16 C07D-207/27 C07D-207/28 C07D-487/16 C11D-003/28 D06L-003/02

· Abstract : DE4338922 A N-Nonanoyl-pyroglutamic acid and its alkali salts are new. Also claimed is the use of N-acylpyroglutamic acid derivs. of formula (I) or (II) as activators for inorganic peroxy cpds. in aq. systems, esp. in bleaching, eleaning, washing and disinfecting liquors. R1 = H, 1-4C alkyl, alkali metal or NH4; R2 = 1-11C satd. or olefinically unsatd. hydrocarbon observing, or chaining, washing in pt. broken by either bridge(s), (ops. subsid. by lor 2 COOH, 1-SC alkoxy, -N(1-SC alky)3-3-C1 or op mono- or di-R-subsid. Ph) or opfs mono- or di-subsid. 4-Ph, or a g. of formula (s), R = 1-4C alky, COOH, 4-SDH, CN, -N(1-3C alky)3-4-C1 or NO2; n = 2-12. ADVANTAGE: (i) has activator activity equal to that of EDITA on control solid with tex, coffee, red wine, eury, broad betterput or (s), and better

activity when the soil was tomato. (Dwg.0/0)

* <u>Publication data</u>:
Patent Family: DE4338922 A1 19950518 DW1995-25 C11D-003/39 10p * AP: 1993DE-4338922 19931115

· Patentee & Inventor(s) : Patent assignee : (DEGS) DEGUSSA AG Inventor(s) : DEL GROSSO M; THIELE G

WO9514075 A1 19950526 DW1995-26 C11D-003/39 AP: 1994WO-EP02569 19940803 EP-729503 A1 19960904 DW1996-40 C11D-003/39 Ger FD:

Based on WO9514075 AP: 1994EP-0926143 19940803; 1994WO-EP02569 19940803 DSR: DE FR GB IT Priority Nº: 1993 DE-4338922 19931115 Covered countries: 4

Publications count: 3 Cited patents: EP-135444; EP-399584; EP-427224 1.Jnl.Ref

• Accession codes : Accession N° : 1995-186717 [25] See. Acc. n° CPI : C1995-086772 Sec. Acc, nº non-CP1: N1995-146201

• Derwent codes : Manual code: CPI: D09-A01A D11-B01D E06-D16 E07-D03 Derwent Classes: D22 D25 E13 P34

• Update codes : Basic update code :1995-25 Equiv. update code:1995-26

PCT

VELTORGANISATION FOR GEISTRIES EIGENTUM



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENAR	BEIT	AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)
(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/1407
C11D 3/39	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 26. Mai 1995 (26.05.95
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP (22) Internationales Anmeldedatum: 3. August 1994 (Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT
(30) Prioritätedaten: P 43 38 922.8 15. November 1993 (15.11.	93) E	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser U. GUSSA AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; frauenstrasse 9, D-60311 Frankfurt (DE).	S): Di Weis	\$- -
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Ammelder (nur für US): THIELE, Georg Richard-Wagner-Strasse 34, D-63452 Hanau (D GROSSO, Michael (DE/DE); Waldstrasse 23, Freigericht (DE).	E). DE	l.
(54) Title: ACTIVATORS FOR INORGANIC PEROXY	СОМР	DUNDS
(54) Bezelchnung: AKTIVATOREN FÜR ANORGANIS	CHE PI	RSAUERSTOFFVERBINDUNGEN
(57) Abstract		
The invention concerns the use of N-scylated pyroglusumic acid derivatives of the formula (1 or 1 o	of team	(II) (II) (II) (II) (II) (II) (II) (II)
(57) Zusammenfassung		9
oder Na und R ² ein aliphatischer oder aromatischer, gegebeist, als Aktivator für anorganische Persauerstoffverbindung	nenfalls en in v ch. Wa	oglutaminskurederivaten der Formel (I) oder (II), worin \mathbb{R}^1 bevorzugt Haubstündert Kohlenwassenstoffrent, vorzugsweise ein linearer Alkylrest Häftigen Systemen, insbesondere für die Nederigempenanskeitet. Die sich Kaltwaren erkannten des TAED heran und übertreffen dieses in einigen Füllen.

1

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

B Ba E Be F Bu G Bu J Be R Br Y Be	astralies trhados trhados trhina Plato diguries min astilies taleus	GB GR GR HU IE IT	Vereinigtes Konigneich Georgien Guinea Griechenland Ungarn bland	MW NE NL NO NZ PL	Mishawi Niger Niederlande Norwegen Neuseeland
E Be F Bu G Bu J Be R Br Y Be	Agico arkina Paso Algurico min nsilien	GN GR HU IE	Guinea Griechenland Ungarn Irland	NL NO NZ	Niederlande Norwegen Neuseeland
E Be F Bu G Bu J Be R Br Y Be	arkina Paso algarica min asilien	GR HU IE	Griechenland Ungarn briand	NO NZ	Norwegen Neuseeland
P Bu G Bu J Be R Br Y Be	arkina Paso algarica min asilien	HU	Ungara bland	NZ	Neusceland
G Bu J Be R Br Y Be	algarien min asilien	IE	triand		
J Be R Br Y Be	min usllien			PL	
R Br Y Be	asilien	IT			Polen
Y Be			Italien	PT	Portugal
A Ka		JP	Japan	RO	Rumanien
	rada	KE	Konya	RU	Russische Föderstich
F Ze	perale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
	DOEO	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
	ango bweiz	KR	Republik Korea	81	Signenien
	me d'Ivoire	KZ	Kesachstan	RK	Slowakei
		LI	Liechtenstein	SN	Semenal
	unerus	LK	Sri Lanks	TD	Tuched
					Toro
					Tadachikistan
					Trinidad und Tobaco
E De	outschland				
K DI	inemark				Ukraine
s Sp	enico	MG	Madagaskar		Vereinigte Staaten von Amerika
		ML	Mali		Usbekistan
		MN	Mongolei	VN	Vietnam
1	Te Te De Sp	Tachechoslowakzi Tachechische Republik Deutschland Deutschland Dittremark Spanien Finnland	Tachechoslowakzi LU Tachechische Republik LV Deutschleid MC Danemark MD Spaniem MG Fimiliand ML	Tochecholovakzi UJ Lisemburg Tochecholovakzi LV Lesiland Tochecholovak Republik LV Lesiland Description MC Monseo Disternart MD Republik Moltar Spanien MG Madagankar Finaland ML Mali	Tuberhein LU Lasemburg TG

1

Aktivatoren für anorganische Persauerstoffverbindungen

Beschreibung

- 5 Die Erfindung richtet sich auf die Verwendung von Nacylierten Pyroglutaminsäurederivaten als Aktivatoren für anorganische Persauerstoffverbindungen, wie insbesondere Wasserstoffperoxid und Wasserstoffperoxid freisetzende Verbindungen. Die Erfindung richtet sich ferner auf
- 10 Bleich-, Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, welche diese Aktivatoren enthalten.
 - Anorganische Persauerstoffverbindungen werden als Oxidationsmittel in Bleich-, Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmitteln eingesetzt, um die Wirkung derartiger
- 15 Mittel zu verbessern. Als Persauerstoffverbindungen kommen insbesondere Wasserstoffperoxid und solche Stoffe zum Einsatz, welche in wäßriger Lösung Wasserstoffperoxid freisetzen, wie Perborate und Percarbonate. Die Wirkung der anorganischen Persauerstoffverbindungen hängt außer vom pH-
- 20 Wert maßgeblich von der Temperatur ab. Während bei Temperaturen oberhalb etwa 80 °C eine gute Wirkung erzielt wird, ist bei der Verwendung der genannten anorganischen Persauerstoffverbindungen bei niedrigeren Temperaturen, insbesondere bei 60 °C oder 40 °C oder darunter, die
- 25 Mitverwendung sogenannter Aktivatoren erforderlich. Bei den Aktivatoren handelt es sich überwiedend um N-Acyl- oder O-Acylverbindungen. In wäßriger Phase bilden sich aus den anorganischen Persauerstoffverbindungen und den Aktivatoren Percarbonsäuren, welche ein höheres Oxidationspotential als
- 30 H₂O₂ und dieses freisetzende Verbindungen aufweisen und daher auch im Niedertemperaturbereich eine gute Wasch-, Reinigungs-, Bleich- und Desinfektionswirkung entfalten.

Unter den N-Acylverbindungen sind zahlreiche Stoffklassen als Aktivatoren vorgeschlagen worden, darunter: N,N,N',N'-Tetraacetyl-ethylendiamin (TAED), N,N,N',N'-Tetraacetyl-qlykoluril (TAGU), N,N'-Di (alkoxycarbonyl)-hydantoine (US

- 5 3,928,223), N-Mono- und N,N'-Di(C₁- bis C₄)alkanoylhydantoine (DE-A 14 67 582 und DE-C 19 49 561), N-(C₁- bis
 C₄)Alkyloxycarbonylsuccinimide (US 3,928,223) und N,N'Diacyl-2,5-diketopiperazine (DE-A 20 38 106). Trotz dieser
 Vielfalt konnte sich im Markt von den N-Acylverbindungen im
 0 wesentlichen nur TAED durchsetzen. Sowohl beim TAED als
 auch bei etlichen anderen N-Acylverbindungen werden nicht
 alle Acylgruppen in die entsprechenden Percarbonsäuren
 überführt aus TAED entstehen maximal 2 Mol Peressigsäure.
- In Anbetracht des wachsenden Bedarfs an Wasch-, Bleich-,
 Reinigungs- und Desinfektionsmitteln für den
 Niedertemperaturbereich besteht auch ein Interesse an
 weiteren Aktivatoren auf der Basis von N-Acylverbindungen,
 welche im wesentlichen an das Eigenschaftbild des TAED
 heranreichen und/oder dieses in dem einen oder anderen
 20 Punkt übertreffen. Die Aktivatoren sollten nach Möglichkeit
 aus leicht verfügbaren und biologisch abbaubaren Rohstoffen
 zugänglich sein.

Gefunden wurde, daß sich N-acylierte Pyroglutaminsäurederivate der Formel (I)

25

oder allgemeinen Formel (II)

30

worin bedeuten:

- R^1 Wasserstoff, C_1 bis C_4 -Alkyl, Alkalimetall oder Ammonium,
- 5 R² linearer oder verzweigter gesättigter oder olefinisch ungesättigter Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 11 C-Atomen, dessen längste Kette durch eine oder mehrere Etherbrücken unterbrochen sein kann und der zusätzlich ein oder zwei Substituenten aus der Reihe 10 Carboxy, C₁- bis C₃-Alkoxy, -N((C₁-C₃)alkyl)₃*Cl⁻, Phenyl oder ein- oder zweifach substituiertes Phenyl aufweisen kann.
- oder Phenyl oder ein- oder zweifach substituiertes

 Phenyl, wobei die Substituenten C₁- bis C₄-Alkyl,

 Carboxy, -SO₃H, -CN, -N((C₁-C₃)alkyl)₃+Cl⁻ oder -NO₂
 sein können.

oder ein Rest der allgemeinen Formel (III)

20

wobei \mathbb{R}^1 die Vorgenannte Bedeutung hat und n für eine 25 ganze Zahl zwischen 2 und 12 steht.

als Aktivatoren für anorganische Persauerstoffverbindungen in wäßrigen Systemen, insbesondere in Bleich-, Reinigungs-, Wasch- und Desinfektionsflotten, gut verwenden lassen.

30 Bei der bevorzugten Verbindung gemäß Formel (I), welche in Form ihrer Diastereomeren vorliegen kann, handelt es sich um Cyclo-[pyroglutamyl-pyroglutamyl], das auch als Tetrahydro-dipyrrolo[1,2-a; 1',2'-d]pyrazin-3,5,8,10-tetraon bezeichnet wird. Die Verbindung gemäß Formel (I)

ist bekannt - GB 1 068 814 und J. Amer. Chem. Soc. (1952), Vol. 74, 2859-2864 - sie war bisher aber nicht als Aktivator bekannt. Die Verbindung (I), welche in einfacher Weise aus racemischer oder optisch aktiver

5 Pyroglutaminsäure und Essigsäureanhydrid erhältlich ist, kann sowohl als N-acyliertes Pyrrolidon als auch als Nacyliertes Diketopiperazin aufgefaßt werden. Die optisch aktive Ausgangsverbindung L-Pyroglutaminsäure ist leicht aus auf fermentativem Wege erhältlicher L-Glutaminsäure 10 zugänglich.

Uberraschenderweise erwies sich das N-acylierte Pyroglutaminsäurederivat der Formel (I) als sehr wirksamer Aktivator: Im Mittel über sechs Testanschmutzungen auf Baumwolle (angeschmutzt mit Tee, Kaffee, Rotwein, Curry,

- 15 Tomatenketchup und Lehm) reicht die Bleichwirksamkeit dieses Aktivators an diejenige des TAED's heran und übertrifft diese bei Anschmutzungen wie Tomate deutlich.
- Als Aktivator verwendbare N-acyllerte racemische oder optisch aktive Pyroglutaminsäurederivate der allgemeinen 20 Formeln (II) und (III) sind durch Acylierung von DL-, L- oder D-Pyroglutaminsäure mit einem Acylhalogenid oder Carbonsäureanhydrid in an sich bekannter Weise erhältlich. Einige der erfindungsgemäß als Aktivator verwendbaren N-Acylpyroglutaminsäuren, wie N-Acetylpyroglutaminsäure,
- 25 waren zwar bekannt- Chem. Pharm. Bull 29(9), 2699-2701 (1981) nicht jedoch deren Verwendbarkeit als Aktivatoren. Bisher nicht beschriebene Verbindungen der Formel (III), wie N-Hexanoyl-, N-Heptanoyl, N-Octanoyl und N-Nonanoylpyroglutaminsäure, und unter die Formel (III)
- 30 fallende Verbindungen, wie N,N'-Dodecan-1,12-dioyl-di-2pyrrolidon-5-carbonsäure, aus welcher in Gegenwart von Wasserstoffperoxid die als besonders bleichwirksam bekannte Diperoxydodecandisäure in situ gebildet wird, lassen sich in analoger Weise wie die vorbekannten Stoffe aus
- 35 Pyroglutaminsäure und den Säurehalogeniden der

Monocarbonsäuren (für Aktivatoren gemäß Formel (II)) beziehungsweise a,m-Dicarbonsäuren (für Aktivatoren gemäß Formel (III)) herstellen: Aktivatoren gemäß Formel (II) erwiesen sich, obgleich pro Mol nur ein Mol Persäure

- 5 gebildet werden kann, als überraschend wirksam: Bei gewichtsgleichem Einsatz ist die Bleichwirkung dieser Aktivatoren bei der 60 °C-Wäsche vergleichbar mit derjenigen von TAED.
- Bei den Aktivatoren gemäß Formel (II) bzw. (III) bedeutet
 10 der Rest R¹ H, Methyl, Ethyl, Propyl oder Butyl oder in
 Form des Kations Li, Na, K oder NH4. Bevorzugt werden
 Stoffe mit R¹ gleich H oder Alkalimetall, insbesondere Na.
 Im Prinzip kann R¹ auch für ein Äquivalent eines
 Erdalkalimetalls stehen, solche Stoffe werden aber nicht
- 15 bevorzugt, um den an sich unerwünschten Gehalt an Erdalkaliionen in den Wasch- und Bleichflotten nicht zu erhöhen. Ausgehend von Pyroglutaminsäure oder Pyroglutamaten zur Herstellung der Aktivatoren gelangt man unmittelbar zu Stoffen mit der bevorzugten Bedeutung für
- 20 R¹. Durch Überführung von R¹ gleich H in R¹ gleich Na kann die Löslichkeit von Verbindungen der Formel (II) erhöht werden, was inbesondere zweckmäßig ist, wenn R² ein für einen längeren Kohlenwasserstoffrest, Benzyl oder Phenyl steht.
- 25 Die Bedeutung für R² kann, wie schon ausgeführt, sehr unterschiedlich sein. Besonders zweckmäbig steht R² für eine lineare Alkylgruppe mit 1 bis 11 C-Atomen, wie Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, Decyl, Undecyl. Olefinische Kohlenwasserstoffreste, wie Vinyl,
- 30 Allyl, Propen-2-yl, sind möglich, werden aber weniger bevorzugt. Die Zahl und Größe der Substituenten am Kohlenwasserstoffrest wird im allgemeinen niedrig gehalten, um das Molekulargewicht der resultierenden Percarbonsäure zu begrenzen. Als aromatischer Rest R² wird außer Phenyl

substituiertes Phenyl mit vorzugsweise einer oder zwei

Verbindungen vom Formeltyp (III) sind neu. Besonders zweckmäßig steht n für 2, 3, 4 und 10. Die zur Herstellung 5 dieser Verbindungen erforderlichen Dicarbonsäuren, nämlich Bernsteinsäure, Glutarsäure, Adipinsäure und Dodecandisäure, deren Dichloride mit 2 Mol Pyroglutaminsäure unter Bildung von (III) umgesetzt werden, sind leicht verfügbar. R¹ ist auch bei den Stoffen der 10 Formel (III) vorzugsweise Wasserstoff oder Natrium.

Die erfindungsgemäße Verwendung betrifft die Aktivierung anorganischer Persauerstoffverbindungen, insbesondere H₂O₂ und solche Verbindungen, welche in wäßriger Phase-Wasserstoffperoxid freisetzen. Hervorzuheben sind

- 15 Perborate, insbesondere Natriumperborat-monohydrat, Natriumperborat-tetrahydrat, superoxidiertes Natriumperborat, und Natriumpercarbonat (2 Na₂CO₃·3 H₂O₂). Einsetzbar sind auch Perphosphate, Persilikate und Persulfate. Bei der Aktivierung können auch mehrere
- 20 anorganische Perverbindungen zugegen sein.

Carboxy- oder Sulfogruppen bevorzugt.

Bei der Verwendung werden anorganische Persauerstoffverbindungen und Aktivatoren in einem Verhältnis von 1 Mol Aktivasuerstoff zu 0,05 bis 1 Mol, vorzugsweise 1 zu 0,1 bis 0,5 Mol Aktivator eingesetzt.

- 25 Die erfindungsgemäß zu verwendenden Aktivatoren können zur Aktivierung in reiner Form oder mit Hilfsstoffen, wie Granulierhilfsmitteln, Stabilisatoren, pH-regulierenden Stoffen, eingesetzt werden; geeignete Zugabeformen sind Pulver, Pasten, Tabletten, Granulate oder umhüllte
- 30 Granulate.

Je nach Verwendungszweck können die Aktivatoren und anorganischen Persauerstoffverbindungen außer in rein wäßriger Phase auch in wäßrig-organischer Phase zum Einsatz kommen. Ein rein wääriges Milieu liegt bei den üblichen Wasch-, Bleich- und Reinigungsflotten vor. Ein wäärigorganisches Milieu kann bei Anwendungen zur Desinfektion sowie bei technischen Oxidationsprozessen zweckmäßig sein.

- 5 Der pH-Wert des Reaktionsmediums kann zwischen etwa 4 und 13 liegen, vorzugsweise wird aber im alkalischen Bereich, meist bei pH 8 bis 11, gearbeitet, da in diesem Bereich sowohl die in situ-Bildung der organischen Persäure gut abläuft als auch die Stabilität der Perverbindungen 10 befriedigend ist.
 - Ein weiterer Gegenstand der Erfindung richtet sich auf Bleich-, Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, welche eine anorganische Persauerstoffverbindung und einen Aktivator aus der Reihe der erfindungsgemäß verwendbaren
- 15 und vorstehend beschriebenen N-acylierten Pyroglutaminsäuren der Formel (I), (II) oder (III) enthalten.
 - In den Mitteln können ein oder mehrere anorganische Persauerstoffverbindungen sowie ein oder mehrere
- 20 Aktivatoren, darunter mindestens ein erfindungsgemäßer und bei Bedarf auch handelsübliche oder andere vorbekannte Aktivatoren enthalten sein.
 - Erfindungsgemäß zu verwendende Aktivatoren und anorganische Persauerstoffverbindungen können mit allen üblichen
- 25 Bestandteilen von Wasch- und Bleichmitteln kombiniert werden, um zu Wasch- und Bleichmitteln zu gelangen, welche zur Textilbehandlung im Nieder- und Mitteltemperaturbereich, aber auch zur Kochwäsche geeignet sind.
- 30 Hauptbestandteile solcher Wasch- und Bleichmittel sind, neben den erwähnten Perverbindungen und Aktivatoren, Gerüststubstanzen (Builder) und Tenside. Unter den Buildern sind insbesondere Natriumaluminiumsilikate (Zeolithe),

kondensierte Phosphate, Alkalisilikate, Alkalicarbonate, komplexierende Aminocarbonsäuren, Polyphosphonsäuren, mehrwertige Hydroxycarbonsäuren sowie Polycarbonsäuren und Salze der genannten Säuren zu nennen. Unter den Tensiden 5 sind insbesondere nichtionische Tenside, wie Fettalkoholund Alkylphenol-polyethylenglykolether sowie langkettige Alkylglykoside, und anionische Tenside, wie Alkylbenzolsulfonate und Sulfate von Fettalkoholen und Polyethylenglykolmonoethern, hervorzuheben. Weitere Stoffe der Wasch- und Bleichmittel sind Elektrolyte, pHregulierende Stoffe, Stabilisatoren, Schaumregulatoren, Vergrauungsinhibitoren, optische Aufheller, Enzyme, Avivagemittel. Die in derartigen Mitteln zu verwendenden Stoffe und Einsatzmengen sind dem Fachmann bekannt - eine 15 Übersicht nebet Literatur vermittelt H.G. Hauthal in

"Chemie in unserer Zeit" 26 (1992) Nr.6, 293-303).

Ublicherweise setzen sich erfindungsgemäße Wasch- und Bleichmittel etwa wie folgt zusammen:

5 bis 30 Gew.-%. vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-% 20 anionische und/oder nichtionische Tenside, 5 bis 60 Gew. -%, vorzugsweise 20 bis 40 Gew.-% Gerüstsubstanzen aus der Gruppe Natriumaluminiumsilikate, kondensierte 25 Phosphate, Alkalisilikate, Alkalicarbonate, und deren Mischungen, 0 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 8 Gew.-% Gerüstsubstanzen aus der Gruppe 30 komplexierender Aminocarbonsäuren. Polyphosphonsäuren, Polycarbonsäuren oder deren Salze sowie deren Mischungen,

2 bis 35 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-%
35 anorganische Persauerstoffverbindungen

5

aus der Gruppe Natriumperborate und Natriumpercarbonat,

0,3 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 10 Gew.-%

erfindungsgemäß zu verwendende

N-acylierte

Pyroglutaminsäurederivate als

Aktivatoren

ad 100 % übliche Hilfsstoffe und Wasser

Reine Bleichmittel, wie sie als Zusatzmittel für 10 bleichmittelfreie Waschmittel zur Anwendung gelangen können, setzen sich im allgemeinen wie folgt zusammen:

5 bis 50 Gew.-%, insbesondere 15 bis 35 Gew.-%,

anorganische Persauerstoffverbindungen,

insbesondere Na-perborat-monohydrat

oder - tetrahydrat oder/und

Natriumpercarbonat,

2 bis 50 Gew.-%, insbesondere 5 bis 25 Gew.-%

erfindungsgemäß zu verwendende N-acylierte Pyroglutaminsäurederivate

N-acyllerce Fylog

20 als Aktivatoren,

0 bis 5 Gew.-%

Peroxidstabilisatoren, wie Wasserglas und Komplexbildner,

wassergras und Komplexbild

0 bis 40 Gew.-% pH-regulierende Mittel

ad 100 Gew.-% andere übliche Hilfsstoffe.

25 Erfindungsgemäße Reinigungsmittel enthalten im allgemeinen Tenside, Builder, Persauerstoffverbindungen und erfindungsgemäß zu verwendende Aktivatoren; Scheuermittel enthalten zusätzlich abrasiv wirkende Bestandteile.

Erfindungsgemäße Desinfektionsmittel basieren im
30 allgemeinen auf einer Kombination aus anorganischen
Perverbindungen und erfindungsgemäß zu verwendende
Aktivatoren sowie Hilfsstoffen aus der Reihe der
Stabilisatoren, Tenside, pH-regulierenden Stoffe und,
sofern erwünscht, organischen Lösungsmitteln und anderen

mikrobioziden Stoffen als die aus den Aktivatoren und Perverbindungen entstehenden Persäuren.

Beispiel 1

5 Cyclo-[pyroglutamyl-pyroglutamyl] (I) 280 g (2,2 Mol) L-Pyroglutaminsaure und 568 g (5,6 Mol) Essigsäureanhydrid wurden 4 h unter Rückfluß gerührt. Überschüssiges Lösungsmittel wurde im Rotationsverdampfer entfernt, der verbliebene Rückstand mit 300 ml H₂O versetzt 10 und intensiv gerührt. Nach Filtration und Trocknung wurden 79 g als farbloser Feststoff erhalten. Die ¹H-NMRspektroskopischen Daten stehen mit der Struktur im Einkland.

15 Beispiel 2

77,6 g (0,6 Mol) DL-Pyroglutaminsäure und 121,6 g (1,2 Mol)
Triethylamin wurden in 800 ml Acetonitril vorgelegt und
unter Rühren bei Eisbadtemperatur eine Lösung aus 67,2 g
20 (0,6 Mol) Acetylchlorid in 400 ml Acetonitril innerhalb von
15 min zugetropft. Anschließend ließ man 1 h bei
Raumtemperatur rühren, filtrierte die Reaktionsmischung,
entfernte das Lösungsmittel im Rotationsverdampfer, nahm
den Rückstand in 2 l H₂O auf und stellte mit KOH-Lösung auf
25 einen pH-Wert von 6. Es wurde mit Essigester gewaschen und
der pH-Wert der wäßrigen Lösung auf 2 eingestellt.
Nachfolgende Extraktion mit Essigester und Trocknung der
organischen Phase (MgSO₄) ergaben nach Entfernen des
Lösungsmittels und Kugelrohrdestillation 20 g als farbloses
30 Ol. Die ¹H-NMR-spektroskopischen Daten stehen mit der

N-Acetyl-2-pyrrolidon-5-carbonsaure

Struktur im Einklang.

Beispiel 3

N-Nonanoyl-2-pyrrolidon-5-carbonsäure

19,4 g (0,15 Mol) L-Pyroglutaminsäure wurden mit 30,4 g
(0,3 Mol) Triethylamin in 100 ml Acetonitril vorgelegt und
5 innerhalb von 20 Minuten 26,5 g (0,15 Mol) Nonanoylchlorid
bei 20 °C zugetropft. Anschließend ließ man 4 h bei 50 °C
rühren, filtrierte die Reaktionsmischung, entfernte das
Lösungsmittel des Filtrats im Rotationsverdampfer, nahm den
Rückstand in H₂O auf und stellte die schwach saure Lösung
10 mit Kaliumhydroxid neutral. Die wäßrige Phase wurde mit
Essigsester gewaschen, auf einen pH-Wert von 2 gestellt,
mit Essigester extrahiert, getrocknet (MgSO₄) und das
Lösungsmittel im Rotationsverdampfer entfernt. Es wurden
26,3 g als farblosen Feststoff erhalten. Die ¹H-NMR-

15 spektroskopischen Daten stehen mit der Struktur im

Beispiel 4

Einklang.

N-Nonanoyl-2-pyrrolidon-5-carbonsäure-natriumsalz

Das gemäß Beispiel 3 hergestellte Produkt wurde in 100 ml
Ethanol gelöst, die Lösung mit zur Carbonsäure äquivalenter
Menge ethanolischer NaOH (1-molar) versetzt; anschließend
wurde das Lösungsmittel entfernt.

25 Beispiel 5

Persäurebildung aus Aktivatoren gemäß Beispiel 1 bis 4 und deren Stabilität:

Zu jeweils 1 Liter Wasser, auf 40 °C temperiert, wurden 8 g eines bleichmittelfreien zeolithhaltigen Waschmittel-30 Turmpulver, 1,5 g Natriumperborat-monohydrat (Pbmh) und 0,5 g Aktivator zugegeben. In bestimmten Zeitabständen

wurden 100 ml-Proben entnommen, diese sofort auf ein Gemisch aus 250 g Eis und 15 ml Eisessig gegeben und anschließend nach Zugabe von Kaliumjodid mit 0,1 n Natriumthiosulfatlösung und Stärke als Indikator titriert.

5 Unter den angegebenen Bedingungen wurden nur die in situ gebildeten Persäuren erfaßt. Die Ergebnisse - Gehalt Äquivalente Persäure in Zeitabhängigkeit - folgen aus Tabelle 1.

10 Tabelle 1: Persäurebildung und -stabilität

Aktivator gemäß Beispiel	1	2	3	4
Zeit (Min)	P		Äquivalent ssen)	e
2	1,23	0,17	0,15	0,25
10	0,76	0,54	0,42	0,52
20	0,46	0,59	0,57	0,58
30	0,21	0,53	0,59	0,56
40		0,50	0,59	0,52
50		0,45	0,55	0,46

Aus dem Verlauf der Persäurebildung und deren Abbau ist erkennbar, daß der Aktivator gemäß Beispiel 1 unter den Testbedingungen gut löslich ist und nach kurzer Zeit etwa 15 62 % der theoretisch möglichen Persäuremenge verfüghar ist. Die Aktivatoren der Beispiele 2 bis 4 zeigen eine höhere Stabilität der gebildeten Persäure. Die Persäurebildung wird durch Verwendung eines Aktivators in der Salzform gegenüber demjenigen in der Säureform beschleunigt.

Beispiel 6

Bleichleistung der Aktivatoren an Geweben (Baumwolle; WFK-Tomatenketchup) mit Testanschmutzungen in einem Laborwascherät bei 40°C.

5 Die Prüfung erfolgt im Launderometer (Typ Atlas) unter Verwendung eines bleichmittel- und aktivatorfreien handelsüblichen Waschmittels aus dem US-Markt (TIDE-Ultra®).

Waschflotte:

200 ml

10 Wasserhärte: Temperatur: 5 °d 40 °C

Spülen:

40 °C

Flottenverhältnis:

Leitungswasser 3*30 s 1 : 20 Ca:Mg = 2,7 : 1

Waschzeit:

15 Min.

15 Die Einsatzmengen (g pro Waschflotte) sowie Testergebnisse folgen aus der Tabelle 2. Die Bestimmung der Remissionszunahme erfolgte bei 460 nm (Datacolor Elrepho 2000, Xenonlampe, UV-Sperrfilter 420 nm, BaSO₄ als Standard (100 %)).

Tabelle 2:

0,27 0,27 0,27 0,27 0,27 0,27 0,27 0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,016 0	rs
0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,015 0,019 0,015 0,019 16,6 16,6 16,4 17,1	
0,015 0,015 0,015 0,019 0,015 0,019 16,6 16,4 17,1	0,27 0,27
0,037	0,015 0,015
0,037 0,015 0,019 0,019 16,6 16,4 17,1	0,015 0,023
0,015 0,019	
16,6 16,4 17,1	
16,6 16,4 17,1	
16,6 16,4 17,1	
	19,0 20,9

Beispiel 7

Die Bleichwirkung des Aktivators gemäß Beispiel 4 wurde an sechs Testanschmutzungen auf Baumwolle (Bandy-black-Lehm; WFK-BW: Tee, Curry, Rotwein, Kaffee, Tomatenketchup) im

5 Vergleich zu TAED im Launderometer (Atlas) getestet.

Temperatur: 60 °C

Zugabemengen: Waschmittel *)

Pbmh 0,71 g/1

3,8 g/l

Aktivator 0.24 g/l

10 Flottenverhältnis: 1:20

Waschflotte: 200 ml

Waschzeit: 15 Min. (Laborwaschgerät)

Wasserhärte: 14 °d Spülen: 3 x 30 s

15 Die aus sechs Testanschmutzungen ermittelte (arithmetisches Mittel) Bleichwirkung, angegeben als % Remissionszunahme (Meßbedingungen analog Beissiel 6), betrug

Aktivator 4: 18,1 % TAED: 18,2 %

20

*) Waschmittelbestandteile in g/l Flotte
Alkylbenzolsulfonate 0,52

Fettalkoholethoxylate 0,35

Seife 0,10 25 Zeolith A 1,52

Polycarboxylate 0,18 Soda 0,76

Na- und Mg-silikate 0,24
CMC 0,06

30 Hilfsstoffe (insgesamt) 0,07

Patentansprüche

 Verwendung von N-acylierten Pyroglutaminsäurederivaten der Formel (I)

5

oder allgemeinen Formel (II)

10

15

20

worin bedeuten:

- R^1 Wasserstoff, C_1 bis C_4 -Alkyl, Alkalimetall oder Ammonium,
- R² linearer oder verzweigter gesättigter oder olefinisch ungesättigter Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 11 C-Atomen, dessen längste Kette durch eine oder mehrere Etherbrücken unterbrochen sein kann und der zusätzlich ein oder zwei Substituenten aus der Reihe Carboxy, C₁- bis C₃-Alkoxy, -N((C₁-C₃)alkyl)3^{*}Cl⁻, Phenyl oder ein- oder
- zweifach substituiertes Phenyl aufweisen kann, oder Phenyl oder ein- oder zweifach substituiertes Phenyl, wobei die Substituenten C₁- bis C₄-Alkyl, Carboxy, -SO₃H, -CN, -N((C₁-C₃)alkyl)₃+Cl⁻ oder -NO₂ sein können.

25

30

oder ein Rest der allgemeinen Formel (III)

, wobei R^1 die vorgenannte Bedeutung hat und n für eine ganze Zahl zwischen 2 und 12 steht,

- als Aktivatoren für anorganische Persauerstoffverbindungen in wäßrigen Systemen, insbesondere in Bleich-, Reinigungs-, Wasch- und Desinfektionsflotten.
 - 2. Verwendung nach Anspruch 1,
- dadurch gekennzeichnet,
 daß zur Aktivierung die Verbindung der Formel (I), also
 Cyclo-[pyroglutamy1-pyroglutamy1], eingesetzt wird.
 - Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
- 20 daß zur Aktivierung N-Acetyl-pyroglutaminsäure oder N-Nonanoyl-pyroglutaminsäure oder ein Alkalisalz der genannten Säuren eingesetzt wird.
 - Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,
- 25 daß als Persauerstoffverbindung Wasserstoffperoxid, ein Perborat oder Percarbonat eingesetzt wird.
 - Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß zur Aktivierung von 1 Mol Aktivsauerstoff 0,05 bis 1 Mol Aktivator einessetzt wird.

10

15

- Bleich-, Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel, enthaltend eine anorganische Persauerstoffverbindung und einen Aktivator, dadurch gekennzeichnet.
- 5 daß es als Aktivator ein N-acetyliertes Pyroglutaminsäurederivat der Formel (I)

oder allgemeinen Formel (II)

worin bedeuten:

- R¹ Wasserstoff, C₁- bis C₄-Alkyl, Alkalimetall oder Ammonium,
- R² linearer oder verzweigter gesättigter oder

 olefinisch ungesättigter Kohlenwasserstoffrest mit 1
 bis 11 C-Atomen, dessen längste Kette durch eine
 oder mehrere Etherbrücken unterbrochen sein kann und
 der zusätzlich ein oder zwei Substituenten aus der
 Reihe Carboxy, C₁- bis C₂-Alkoxy,
- 25 -N((C₁-C₃)alkyl)₃+Cl⁻, Phenyl oder ein- oder zweifach substituiertes Phenyl aufweisen kann, oder Phenyl oder ein- oder zweifach substituiertes Phenyl, wobei die Substituienten C₁- bis C₄-Alkyl, Carboxy, -SO₃H, -CN, -N((C₁-C₃)alkyl)₃+Cl⁻ oder -NO₂ sein können,

oder ein Rest der allgemeinen Formel (III)

wobei R¹ die vorgenannte Bedeutung hat und n für eine ganze Zahl zwischen 2 und 12 steht,

- 10 enthält.
 - Mittel nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als Aktivator Cyclo-[pyroglutamyl-pyroglutamyl] enthält.
- 15 8. Mittel nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es als Aktivator N-Nonanoyl-pyroglutaminsäure oder ein Alkalisalz der Säure enthält.
- Mittel nach einem der Ansprüche 6 bis 8,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß es als anorganische Persauerstoffverbindung ein Perborat oder Percarbonat enthält und pro Mol Aktivauerstoff 0,05 bis 1 Mol Aktivator.
 - 10. N-Nonanoyl-pyroglutaminsäure und deren Alkalisalze.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into anal Application No PCT/EP 94/02569

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C11D3/39

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (destification sy IPC 6 C11D C07D

me data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevent passages	Relevant to claim No.
X	EP,A,O 427 224 (KAO CORPORATION 1991) 15 May	1,3-6,8,
	see page 2, line 33 - page 3, 1 see page 5, line 33 see page 6, line 22 - line 35	ine 26	
A	JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL Vol.74, no.10, 24 May 1952, WASI US		1
	pages 2859 — 2864 J. A. KING ET. AL. 'The Reactio Glutamic Acid with Acetic Anhyd Pyridine'		
	cited in the application * page 2859, formula V *		
	* page 2861, formula IX *		
		-/	Ì
		•	
χ Furt	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in anex.
'A' docum	ingories of citad documents: cont defining the general state of the art which is not cred to be of periodar relevance	T Later document published after the in or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or to towardon	ith the application but
E' carber i	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the	t be considered to
which !	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is orbed to enablish the publication date of another s or other special reason (as specified)	'Y' document of particular relevance; the	claimed invention
O, qoerm	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	carmot be considered to involve an a document is combined with one or a ments, such combination being obvious	nore other such docu-
P docume	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same pater	t family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international a	cèrcp sebost
7	November 1994	28.1	1.94
Vacue and E	acting address of the ISA Buropean Patent Office, P.B. Sill Patentians 2	Authorized officer	
	NL - 2230 HV Rijereijs Td. (+ 31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo zd. Paz: (+ 31-70) 340-3016	Ketterer, M	

.1

INTERNATIONAL SPADCH DEPORT

Inte. Just Application No PCT/EP 94/02569

C.(Continue	non) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	1	Relevant to claim No.
`	EP,A,O 399 584 (UNILEVER NV) 28 November 1990 see page 4, line 11 - line 20 see page 4, line 32, right-hand side of the	formula	1,3-6,8, 9
x	EP.A.O 135 444 (LABORATOIRES SEROBIOLOGIQUES S. A.) 27 March 1985 see page 6, line 30 see page 7, line 2 - line 3		10
		*	
		-7	
		*	
1			

From PCT/(14/2) P (musticesting of served sheet) (July 1997

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

heta onal Application No PCT/EP 94/02569

			, ,	,	
Patent document cited in search report	Publication date	Paten	t family sber(s)	Publication date	
EP-A-0427224	15-05-91	CA-A- US-A- JP-A-	2029433 5220051 3246263	09-05-91 15-06-93 01-11-91	
EP-A-0399584	28-11-90	AU-B- AU-A- JP-A- US-A-	616356 5483990 3017197 5106528	24-10-91 15-11-90 25-01-91 21-04-92	
EP-A-0135444	27-03-85	FR-A- JP-A-	2551751 60149559	15-03-85 07-08-85	
				 -	

Darre Street Color Communication Communication Color 1997

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 94/02569

A. KLASSIPIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C11D3/39 Nach der Internationalen Patenticiamifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE toff (Klassifikationerystem und Klassifikationssymbole) Recherchierter Mindestprüfstoff (R IPK 6 C11D C07D Recherchierte aber meht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffendichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallem alen Recherche konzultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendets Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Katreorie' Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Asspruch Nr. EP,A,O 427 224 (KAO CORPORATION) 15. Mai 1,3-6,8, ¥ 1991 siehe Seite 2, Zeile 33 - Seite 3, Zeile 26 siehe Seite 5, Zeile 33 siehe Seite 6, Zeile 22 - Zeile 35 JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, Bd.74, Nr.10, 24. Mai 1952, WASHINGTON, DC Seiten 2859 - 2864 J. A. KING ET. AL. 'The Reaction of Glutamic Acid with Acetic Anhydride and Pyridine' in der Anmeldung erwähnt * page 2859, formula V *
* page 2861, formula IX * -/--Westere Veröffentlichungen and der Portsetzung von Feld C zu X Siche Anhang Patentfamilie ondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 28, 11, 94 7. November 1994 Europäinchus Painnami, P.B. 3818 Patentiaan 2 NL - 2230 HV Rijnvijk Td. (+31-70) 340-2000, Tz. 31 651 epo nl, Pate (+31-70) 340-3016 Ketterer, M

٠1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 94/02569

ategorie'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Ampruch Nr.
	EP,A,O 399 584 (UNILEVER NV) 28. November	
٠ ا	1990	1,3-6,8,
	siehe Seite 4. Zeile 11 - Zeile 20	1
1	siehe Seite 4, Zeile 32, Formel ganz	i
- 1	rechts	1
	EP,A,O 135 444 (LABORATOIRES	10
- 1	SEROBIOLOGIOUES S. A.) 27. März 1985	
- 1	siehe Seite 6, Zeile 30 siehe Seite 7, Zeile 2 - Zeile 3	
		1
1		
- 1	1	
- 1	•	
- 1		
-		
- 1		
- 1		
	•	
		1
- 1		
J		
		1
		1
		1
		1
- 1		1
		1
		1
- 1		l
		1
		İ
		ĺ
j		}
- 1		
- 1		ı

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 94/02569

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglie Paten	d(er) der tfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-0427224	15-05-91	CA-A- US-A- JP-A-	2029433 5220051 3246263	09-05-91 15-06-93 01-11-91
EP-A-0399584	28-11-90	AU-B- AU-A- JP-A- US-A-	616356 5483990 3017197 5106528	24-10-91 15-11-90 25-01-91 21-04-92
EP-A-0135444	27-03-85	FR-A-	2551751 60149559	15-03-85 07-08-85

orminist PCT/ISA/218 (Anhang Presidentite)(Juli 1993